

<b>a) Identifikační údaje výrobce <input type="checkbox"/> / zplnomocněného zástupce <input type="checkbox"/></b>		
Obchodní jméno:		IČ:
Sídlo / Adresa:		DIČ:
		Tel:
		E-mail:
Jméno statutárního zástupce:		Tel:
Jméno zástupce pro jednání s OS:		Tel:
		E-mail:
<b>b) Identifikační údaje o OOP</b>		
Název:		
Typ (značka, model, výr. číslo):		
Číslo stávajícího certifikátu:		Platnost od: do:
Došlo ke změnám:	Schváleného typu (čl. 7.2) <input type="checkbox"/>	Stavu techniky (čl. 7.3) <input type="checkbox"/>
	Končí platnost certifikátu <input type="checkbox"/>	(Viz nařízení (EU) 2016/425 příloha V 7.4)
<i>Identifikační údaje o výrobcí OOP, není-li uveden ad a)</i>		
Obchodní jméno:		
Adresa:		
<b>c) Popis a určení OOP (účel použití a další údaje o OOP, zejména změnách)</b>		
<b>d) Seznam technické dokumentace dodané k výrobku (viz Nařízení (EU) 2016/425, příloha III)</b>		
Společně se žádostí je dodána technická dokumentace v rozsahu, který je uveden v přiloženém seznamu – viz str. 2		
<b>e) Vzorky OOP: Budou určeny smlouvou ano <input type="checkbox"/> / ne <input type="checkbox"/> Jsou dodány dle následujícího seznamu:</b>		
<b>f) Požadují certifikát EU přezkoušení typu v anglické verzi</b> ano <input type="checkbox"/> ne <input type="checkbox"/>		

Seznam předané technické dokumentace v souladu s Přílohou III nařízení (EU) 2016/425		
a)	úplný popis OOP a jeho zamýšleného použití;	<input type="checkbox"/>
b)	posouzení rizika či rizik, proti kterým má OOP chránit;	<input type="checkbox"/>
c)	seznam základních požadavků na ochranu zdraví a bezpečnost, které se na OOP vztahují;	<input type="checkbox"/>
d)	konstrukční a výrobní výkresy a schémata OOP a jeho součástí, podsestav a obvodů;	<input type="checkbox"/>
e)	popisy a vysvětlivky potřebné pro pochopení výkresů a schémat uvedených v písmeni d) a fungování OOP;	<input type="checkbox"/>
f)	odkazy na harmonizované normy uvedené v článku 14, které byly použity pro návrh a výrobu OOP. V případě částečného použití harmonizovaných norem se v technické dokumentaci uvedou ty části, jež byly použity;	<input type="checkbox"/>
g)	pokud harmonizované normy použity nebyly anebo byly použity pouze částečně, popisy jiných technických specifikací, které byly použity s cílem splnit příslušné základní požadavky na ochranu zdraví a bezpečnost;	<input type="checkbox"/>
h)	výsledky konstrukčních výpočtů, kontrol a přezkoušení provedených za účelem ověření shody OOP s příslušnými základními požadavky na ochranu zdraví a bezpečnost;	<input type="checkbox"/>
i)	protokoly o zkouškách provedených k ověření shody OOP s příslušnými základními požadavky na ochranu zdraví a bezpečnost a případně ke stanovení příslušné třídy ochrany;	<input type="checkbox"/>
j)	popis prostředků použitých výrobcem během výroby OOP k zajištění shody vyráběných OOP se specifikacemi návrhu;	<input type="checkbox"/>
k)	kopii návodu a informací výrobce uvedených v bodě 1.4 přílohy II;	<input type="checkbox"/>
l)	u OOP vyráběných jako samostatné jednotky přizpůsobené konkrétnímu uživateli všechny nezbytné pokyny pro výrobu takového OOP na základě schváleného základního model;	<input type="checkbox"/>
m)	u sériově vyráběných OOP, u nichž má být každý kus přizpůsoben konkrétnímu uživateli, popis opatření, která mají být přijata výrobcem během přizpůsobování a výrobního procesu s cílem zajistit, aby byl každý OOP ve shodě se schváleným typem a s příslušnými základními požadavky na ochranu zdraví a bezpečnost.	<input type="checkbox"/>
Poznámky a vysvětlení k jednotlivým bodům – zejména v případě nedodání některých částí dokumentace:		
Datum a razítko žadatele:	Podpis odpovědné osoby žadatele:	Údaje oznámeného subjektu:
		Číslo žádosti:
		evid. dne:                      čj.
Prohlašuji, že žádost pro uvedený výrobek nepodávám u jiného oznámeného subjektu		